

(12) EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

(45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 11.10.2006 Patentblatt 2006/41 (51) Int Cl.: G01N 21/86 (2008.01)

G01N 33/52 (2008.01)

(21) Anmeldenummer: 03023322.5

(22) Anmeldetag: 15.10.2003

(54) Verfahren zur Erkennung und Kompensation der Unterdosierung von Teststreifen Method for detection and compensation of the underdosage of test strips

Procédé de détection et compensation d'un dosage insuffisant des bandes de test

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR

(30) Priorität: 18.10.2002 DE 10248555

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 21.04.2004 Patentblatt 2004/17

(73) Patentinhaber:

 Roche Diagnostics GmbH 68305 Mannhelm (DE) Benannte Vertragsstaaten:

F. HOFFMANN-LA ROCHE AG
4070 Basel (CH)
Benannte Vertragsstaaten:
AT BE BG CH CY CZ DK EE ES FI FR GB GR HU
IE IT LI LU MC NL PT RO SE SI SK TR

(72) Erfinder:

Pachl, Rudolf, Dr.

67158 Ellerstadt (DE)
 Hoenes, Joachim, Dr.
 64673 Zwingenberg (DE)

(74) Vertreter: Jung, Michael Roche Diagnostics GmbH Patentabtellung 68298 Mannhelm (DE)

(56) Entgegenhaltungen: EP-A- 0 816 849

US-R1- 6 312 888

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Erkennung einer Unterdosierung eines analytischen Testelements und gegebenerfalls zur Kompensation der Unterdosierung, Welterhin betrifft die Erfindung ein analytisches System sowie ein Testelement, die zur Erkennung einer Unterdosierung geeignet sind.

[0002] Bei den heutigen Analysemethoden stellt die photometrische Auswortung von analytischen Testelementen eines der gebräuchlichsten Verfahren zur schnellen Bestimmung der Konzentration von Analyten in Proben der, Allgemein werden Photometrische Auswertungen im Bereich der Analytik, der Umweltanalytik und vor allem im Bereich der medizinischen Diagnostik eingesetzt. Insbesondere im Bereich der Blutglukosediagnostik aus Kapillarblut besitzen Testelemente, die ohotometrisch ausowertet werden, einen aroßen Stellenwert. die

[0003] Ein allgemeiner Trend bei der Durchführung analytischer Tests ist es, die Probenmengen zu reduzieren. Dies liegt häufig darin begründet, dass nur geringe Probenmengen vorhander sind. Beispielsweise im Bereich der Blutzukerbestimmung enthimmt sich der Diabetiker selbst einen Blutstropfen aus der Fingerberen. Einer Verringerung der für den Test notwendigen Blutmenge kann dazu beitragen, dass die Blutprobengewinnung für die zu untersuchende Person weniger schmerzhaft ist. Dies liegt vor allem daran, dass der Stich zur Blutgewinnung bei kleinem Probenvolumenbedaff weniger tief gewählt werden kann als bei drößenem Probenvolumenbedaff.

[0004] Verbunden mit einer Reduktion der Probenmengen ist eine Vorkeinerung der Testelemente und insbesondere der Nachweiszonen, in denen die eigentliche Reaktion der Probe mit den Analyten abläuft. Es hat sich jedoch herusgestellt, dass für photometrisch auszuwertende Testelemente eine beliebige Verkleinerung der Nachweiszonen nicht präktikabel ist, da für eine zuverfassiege Analykonzentrationsbesimmung die Größe der photometrisch untersuchten Pläche eine wichtige Rolie spielt. Weiterlin ist wichtig, dass die photometrisch untersuchte Pläche der Nachweiszone möglichst vollständig und möglichst homogen von der Probe benetzt ist. Gerade mit kleinen Probenvolumina ist dies eldoch oft nicht von vormeherein sicherzustellen. Deshalb ist se wichtig zu erkennen, ob bei der jeweiligen Messung tatsächlich genügend Probenmaterial vorhanden ist und/oder ob das Probenmaterial zu einer flächenhomogenen Färbung der Nachweiszone geführt hat.

[0005] Bei den derzeit kommerziell erhältlichen, für das sogenannte "Neme-Monitoring" konzipierten photometrischen Blutzuckertestsystemen, die in aller Regel aus einem Relfexionsphotometer und dazu passenden Blutzuckerteststementen ("Teststreifen") bestehen, erfolgt die Erkennung einer eventuellen Unterdosierung der Nachweiszone des Teststreifens entweder visuell durch den Benutzer (wie dies beispielsweise bei den Produkten "Glucotouch6" von Lifescan, Inc. oder "Accutrend6" von Roche Diagnostics GmbH der Fall ist) oder durch den Vergleich der Remissionswerte, die durch Messung der Remission für zwei oder mehr eng beieinanderliegende oder teilweise überlappende Zonen der Nachweiszone ("Leuchflecke") erhalten werden (vgl. hierzu z. B. EP-A 0 819 943 und das Produkt "Glucotrend6" von Roche Diagnostics GmbH).

[0006] Bei der Methode der visuellen Kontrolle durch den Benutzer obliegt es diesem, zu entscheiden, ob die Kriterien für eine ausreichende Benetzung des Nachweisfeldes erfüllt sind oder nicht. Insbesondere bei sehbehinderen Personen ann dies unter Umständen zu Fehlmessungen bei unterdosierhem Teststreifen führen. Bei kleineren benötigten Volumina und damit kleineren Flächen stößt die visuelle Überprüfung der dosierten Probenmenge auch bei normalsichtigen Personen an ihm Gerenzen.

[0007] Durch die Methode des Vergleichs zweier oder mehrerer nebeneinanderliegender oder teilweise überlappender Leuchtliecken kann eine sehr zuverlässige Unterdosierungserkennung realisiert werden. Die erkannte Unterdosierung führt aber stets dazu, dass bei unterdosierten Testelementen vom Messgerät kein Messergeböns ausgegeben wird. Außerdem führen zwei oder mehr nebeneinander liegende Leuchtflecke im Vergleich zu einem Leuchtfleck zwangsläufig zu einer Vergrößerung der Fläche, die von Probenflüssigkeit bedeckt sein muss, und somit zu einer Vergrößerung des nöhwendigen Probenvollumen.

[0008] Im Dokument US 5,114,350 wird vorgeschlagen, zur Erkennung und Kontrolle des Benetzungsgrades der Nachweiszone eines Testelements, die durch die Benetzung mit Probenflüssigkeit verursachte zunehmende Transparenz und somit abnehmende Remission der Nachweiszone, zu bestimmen. Dazu wird zunächst die trockene, unbenetzte Nachweiszone beleuchtet und die Remission apparativ erfasst. Durch die Benetzung des Testelementes erfolgt eine Abnahme der Remission bzw. des gemessenen Remissionswerbe, bis der Remissionswerb ein belatsindiger Benetzung einen Patleauwert erreicht. Wird das Plateau der Remission von einer Kontrolleinheit registriert, wird die Probenaufgabe zu dem Testelement unterbrochen. Nach Detektion der Probenmenge wird mittels der selben Optik ein Remissionswert des Testelementes vermessen, der sich durch eine analytabhängige Farbstifblidung ergibt. Ist die Reaktion eines Analyten mit einem farbstoffbildenden Reagenz abgeschlossen, erreicht die analytabhängige Remissionsänderung ebenfalls einen Plateauwert.

Die Analytkonzentration wird mittels des analytabhängigen Remissionswertes (Plateauwert) errechnet, wobei der Plateauwert, der bei wollständiger Benetzung des Testelementes gemessen wird, mit berücksichtigt wird. Eine Berechnung der Analytkonzentration erfolgt somit unter Bezugnahme auf das aufgegebene Probervolumen. Hat keine vollständige Benetzung stattgefunden, erlaubt das Maß der Abnahme der Remission, eine Unterdosienung des Nachweiselements

zu erkennen und die tatsächlich vorhandene Probenmenge zu bestimmen.

30

[0009] Zum Messen der Remissionsänderung, die durch die Befeuchtung der Nachweiszone des Testelements verursacht wird, sowie zum Messen der analytabhängigen Remissionsänderung wird ein optischer Aufbau verwendet, der für die jeweiligen Messungen über dieselbe Strahlungsquelle, Strahlengang und Detektor verfügt. Dies hat zur Folge, dass eine Konzentrationsbestimmung des Analyten nur mittels mehrlach hintereinanderfolgenden Messungen möglich ist, sodass die Bestimmung des jeweiligen Plateauwertes möglich wird.

[0010] Dies setzt weiterhin voraus, dass das System z. B. so beschaffen ist, dass eine Unterbrechung der Probenzufuhr bei Erreichen des ersten Plateauwertes gewährleistet werden kann.

[0011] Messverfahren sowie Aufbau der Vorrichtung erweisen sich folglich als Aufwendig und kompliziert.

[0012] Aus dem Dokument WO-A 83/00331 ist weltenhin ein Verfahren zur Erkennung der ausreichenden Benetzung eines analytischen Testelements mit w\u00e4ssriger Probenfl\u00e4siegk\u00e4t bekannt. Das Verfahren kann au\u00eder zur Erkennung einer eventuellen Unterdosierung ebenfalls dzuz dienen, eine Absch\u00e4tzung \u00fcber das tats\u00e4chich auf dem Testelement aufgegebene Probenvolumen zu leisten. Das Verfahren nutzt die optischen Absorptionseigenschaften des Wassers in der Probenfl\u00e4sigk\u00e4ti, insbesondere im inffarciten Spektralibereich und ist somit auf eine Anwendung bei w\u00e4ssrigen Probenfl\u00e4sigk\u00e4ten besch\u00e4nhint. Des weiteren ist aufgrund der Absorptionsbande von Wasser eine IR-Optik erforderlich,

deren Aufbau sich häufig als aufwendig erweist.
[0013] Das Dokument US 6 312 888 offenbart ein Verfahren, wobei ein Farbstoff in die Probensubstanz eingeführt wird, um die Anwesenheit von genügendem Probenmaterial festzustellen.

[0014] In dem durch das Dokument EP 0 816 849 offenbarten verfahren wird die optische Remission eines Testelements in zwei Wellenlängen detektiert, um den Einfluss des Untergrundrauschen auf die Messung eines Analyten zu reduzieren.

[0015] Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, die Nachteile des Standes der Technik zu beseitign. Insbesondere besteht die der Erfindung zugnunde liegende Aufgabe darin, ein Verfahren sowie ein System bereitzustellt, das eine Fehldosierung mit hoher Präzision erkennt, ohne dass hierfür ein aufwendiges optisches System oder Verfahren erforterlich ist in

[0016] Diese Aufgabe wird durch den Gegenstand der Erfindung, wie er in den unabhängigen Patentansprüchen charakteriseint ist gelöt. Bevorzugte Ausführungsformen der Erfindung sind in den abhängigen Ansprüchen angegeben.

[0017] Gegenstand der Erfindung ist ein Analysesystem zur Ermittlung der Probenmenge in einem Auswertungsbereich eines Testelementes. Das Analysesystem beinhaltet eine Beleuchtungseinheit, die in einem Kontroll-Wellenlangehereich Strählung emittent, in dem eine Kontrollsubstanz in Abhängigkeit von einem Kontatt mit einer Probenmixt mit der Strahlung wechselwirkt. Das System beinhaltet weiterhin einen Detektor zur Detektion der Strahlung, die mit der Kontrollsubstanz wechseloewirch tals. sodass ein Detektionsvert generier und einer Abhängigkeit von

[0018] Mittels einer Auswertungseinheit kann eine Probenmenge in einem Auswertungsbereich eines Testfeldes bestimmt werden. Hierfür wird die detektierte Strahlung mit einem vorbekannten Detektionswert der Kontrollsubstanz bei bekannter Probenmenge im Auswertungsbereich verglichen und zur Ermittlung der Probenmenge herangezogen.

[0019] Weiterhin ist ein Testelement zur Detektion einer Probenmenge Gegenstand der Erlindung. Das Testelement beinhaltet ein Testeled mit einem Reagenz, weiches mit einem Analyne niener Probe wechselwirkt, ackase bei Bestrahlung des Testfeldes in einem Detektions-Wellenlängenbereich das analytspezifisches Reagenz in Abhängigkeit von der Analykonzentration mit der Strahlung wechselwirkt. Zur Detektion einer auf dem Testelement aufgegebenen Probenenge enthält das Testelement weiterbin eine Kontrollsubstanz im Testfeld, die mit einer Probe wechselwirkt, sodass bei Bestrahlung des Testfeldes in einem Kontroll-Wellenlängenbereich die Kontrollsubstanz in Abhäncikelt von der auf dem Testfeld aufgebenen Probenmene mit der Strahluno wechselwirkt.

[0020] Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Systems oder Verfahren ist es möglich, zuverlässig eine Fehldosierung auf einem Testelement zu erkennen. Hierbei wird die tatsächlich aufgetragene Probernnenge bzw. der Bedockungsgrad auf dem Testelement vorteilshafterweise ermittelt, sodass bei einer Fehldosierung eine Korrekturrechnung erfolgen kann und der Benutzer nicht zur erneuten Blutaufgabe gezwungen wird. Unterschreitet der Bedockungsgrad jedoch einen vorbestimmten Schweilenwert, wird in einer weiteren bevorzugfen Ausführungsform die Messwertauswertung unterbrochen, da eine Genaußkeit des Messwertes totz Korrekturrechung nicht ausmäntet werden kann.

(9021) Durch eine geeignete Wahl der Kontrollsubstanz ist der Kontrollwellenlängenbereich frei wählbar, sodass z. B. nicht im IR-Bereich gemessen werden muss. Hierdurch kann der Aufbau der Geräteoptik kostengünstig gehalten werden. Des weiteren können störende Überfagerungen von Wasserbanden im IR-Bereich vermieden werden.

[0022] Der Begriff Kontrollsubstanz beinhaltet Substanzen, die bei Kontakt mit der Probenmatrix mit dieser wechselwirken. Der Kontakt der Kontrollsubstanz mit der Probenmatrix Mindet dabein in der Weise statt, dass bei Bestahlung der
Kontrollsubstanz in dem Kontrollwellenlängenbereich ein Detektionswert detektiert wird, der sich in Abhängigkeit von
der Probennenge vorändert. Beispielsweise wird eine Änderung des Detektionswertes durch eine Veränderung der
hypiskialischen und/oder chemischen Eigenschaften der Kontrollsubstanz bei Kontakt mit der Probenmatrix verursacht.
[0023] Als Detektionswert ist hierbei ein Wert zu verstehen, der nach Bestrahlung des Testelementes z. B. durch die
vom Testelement effektiefter. Lensmittliefte oder ernititient Strahlung oneerieft wird.

[0024] Wird die Strahlung vom Testelement reflektier oder transmittiert, kann eine Veränderung des Detektionswertes z. B. durch ein verändertes Absorptionsverhalten der Kontrollsubstanz begründet werden. Hierbei ist es z. B. denkbar, dass die Kontrollsubstanz bei Kontakt mit der Probenmatrix einen Farbsoff bildet, der im Kontrollwellenlängenbereich absorbiert. Der Detektionswert wird dann durch die vom Testelement reflektierte oder transmittierte Strahlung in Abhängiet von dem gebildeten Farbsoff geneiret. Es ist welterhin auch denkbar, dass die Kontrollsubstanz z. Bei ellemineszierende Substanz beinhaltet, so dass bei Kontakt der Kontrollsubstanz mit der Probenmatrix durch die Bestrahlung im Kontroll-Wellenlängenbereich Luminiszenz angeregt wird, wobei die Intensität der Luminiszenz durch die aufgegebene Probenmenge bestimmt wird.

[0025] Unter dem Begriff Kontakt bzw. Wechselwirkung mit der Probenmatrix ist im Sinne der Erfindung jode mögliche Form der Wechselwirkung der Kontrollsubstanz mit der Probenmatrix zu verstehen. Ist die Kontrollsubstanz ein Farbbildner, kann sich beispielsweise ein Farbstoff aufgrund einer chemischen Reaktion oder van der Waals-Wechselwirkungen bilden. Die Absorption des gebildeten Farbstoffes wird dann in einem Aussweringsbereich des Testfeldes verimessen und gilt als Maß für die aufgegebenen Probenmenge. Handelt es sich bei der Kontrollsubstanz zu wein ein missizierende Substanz, sind ebenfalls alle möglichen Wechselwirkungen mit der Probenmatrix denkbar, die eine Luminiszenz beeinträchtigen und oder emöglichen. Hierbeit sie zs. E. Möglich, eine luminiszerende Substanz zu kontrollsubstanz zu verwenden, deren Lumineszenzverhalten sich bei Kontakt mit der Probenmatrix (z. B. durch Quenchen der Lumineszenz) werändert. Ebense Können auch Substanzen verwendelt werden, die erst bei Kontakt mit der Probenmatrix zur Luminiszenz befähigt werden. Wie beschrieben beinhaltet der Begriff Kontakt mit der Probenmatrix somit unter anderem, dass die intensität der Luminiszenz lediglich durch Stöße von Probenmatrixmolekule mit Molekülen der Kontrollsubstanz beeinträchtigt wird. Die Wechselwirkung der Kontrollsubstanz in Strahlung im Kontoll-Wiellenlängenbereich kann die pelinträchtigt wird. Die Wechselwirkung der Kontrollsubstanz in Strahlung im Kontoll-Wiellenlängenbereich kann die jeden zur Luminiszenz der hont Quenchprozosse) mit dem Kontakt zur Probenmatrix in Abhangigkeit stehen.

[0026] Prinzjoiell ist das Verfahren weder auf eine bestimmte Wechselwirkung der Kontrollsubstanz mit der Probenmatrix beschränkt, noch auf Prozesse, die in Abhängigkeit von der Probennenge die Wechselwirkung der Kontrollsubstanz mit elektromagnetischer Strahlung beeinflussen, solange aufgrund des Kontakts mit der Probenmatrix eine messbare Veränderung der Wechselwirkung der Kontrollsubstanz mit Strahlung hervorgerufen wird und diese messbare Veränderung auf die aufgegebene Probenmenge Rückschlüsse zullässt.

[0027] Der Begriff Probenmenge kann im Sinne der Efindung z. B. als absolute Volumen- oder Mengenangabe der aufgegebenen Probe verstanden werden. Häufig wird jedoch keine absolute Probenmenge bestimmt, sondem vorteihafterweise ein Bedockungsgrad des Testfeldes, der auf eine hinreichende Probenaufgabe schließen lässt. Allgemein sind vielfättige Möglichkeiten als Maß für die Probenmenge denkbar, die auf die Probenmenge, die mit dem analytspezifischen Reagenz wechselwirkt, schließen lassen. Im Stand der Technik sind z. B. Verfahren zur Analytbestimmung beschrieben, bei denen aufgrund des Bedeckungsgrades des Testfeldes auf die Probenmenge geschiossen wird, die mit einem analytspezifischen Reagenz in Kontakt kommt. Beispielsweise sind solche Verfahren und Systeme in EP 0 819 943 offenbart.

[0028] Aufgrund einer präzisen Bestimmung der Probenmenge auf einem Testelement wird das erfindungsgemäße Verfahren bzw. System voreilnähetnewise bei der Bestimmung einer Analytkoczentration eingesetzt. Hierbei ereist sich die Erfindung besonders im Rahmen der modernen Analytik, insbesondere im Home-Monitoring-Bereich, als geeighet. In diesem Anwendungsbereich werden besondere Ansprüche an ein Analysesystem gestellt, das ebesonders im Home-Monitoring Bereich ein wichtiges Bestreben ist, trotz einer Minimierung der Probemenge präzise eine Analytkonzentration zu bestimmen, ohne auf apparativ aufwendige Bedingungen angewissen zu sein. Erwissenermaßen werden jedoch insbesondere Home-Monitoring-Geräte haltig von ungeütben und dähren Benutzem bedient, sodass as hierbei oftmals zu Fehldosierungen der Probe auf einem Testelement kommt. Das erfindungsgemäße System eraubt einen einfachen Geräteaufbau, sodass die Produktionskosten für die Analysesysteme niedrig bleiben und für den Patienten auf Home-Monitoring-System erschwinglich sind. Durch das erfindungsgemäße System/Verfahren bielben dem Patienten aufwendige Blutenthahmen erspart, da eine Minimierung der zur Analyse notwendigen Probenmenge erfolgen Ann. Dabei wird berückschichtigt, dass gerade bei einer Konzenträtionsbestimmung aus kleinen Probenmengen eine Fehldosierung schwerwiegend ist, da bereits geringe Schwankungen der Probemenge erfelber bei der Konzenträtionsbestimmung aus kleinen Probenmengen eine Fehldosierung schwerwiegend ist, da bereits geringe Schwankungen der Probemenge erfelber bei der Konzentrationsbestimmen.

[0029] Derartige Folikosierungen werden von einer vorteilhalten Austührungsform des erfindungsgemäßen System durch einen Vergeicht der detektierten Strahlung, wie beschrieben, mit einem vorbekannten Detektionswert der Kontrollsubstanz bei bekannter Probennenge im Auswertungsbereich erkannt. Hierbei kann der Vergeich mit dem vorbekannten Detektionswert bevorzugt dadurch erfolgen, dass lediglich ein Über- oder Unterschreiten des vorbekannten Absorptionswertes redistriet wird, ohne dass eine nähere Quantifizierung der Probennenge erfoldt.

[0030] Bei der erfindungsgemäßen Lösung kann jedoch vorteilhafterweise eine Unterdosierung des Auswertungsbereiches eines Testelements nicht nur sicher erkannt, sondern vorteilhafterweise bis zu einem bestimmten Schwellenwert - auch kompensiert werden. Dem Benutzer bleibt somit im Falle einer Fehldosierung eine erneute Bluetninahme erstate.

[0031] Eine Unterdosierung im Sinne der Effindung ist dann gegeben, wenn ein zu untersuchender Bezirk der Ober-

fläche des Testelementes (Auswertungsbereich) nicht vollständig mit Probenflüssigkeit bedeckt ist. Somit steht z. B. eine remissionsphotometrisch auszuwertende Fläche nicht im gesamten Umfang für die Analytnachweisreaktion zur Verfügung, sondern nur ein Bruchteil davon. Die Absorption der Analytnachweisreaktion wird dann Fehlerhafterweise auf ein zu große Probenmenge bezogen, sodass eine zu geringe Konzentration als Messwert ausgegeben wird. Das erfindungsgemäße System korrigiert den Messwert unter Berücksichtigung der tatsächlich ausgegebenen Probenmen-

[0032] Der Begriff "Auswertungsbereich" umfasst hierbei den Bereich des Testfeldes, der von der Beleuchtungseinheit bestrahlt wird und kann z. B. gleich dem Testfeld sein, wobei eine vollständige Bestrahlung des Testfeldes erfolgt. [0033] Neben einer Erkennung und Kompensation einer tatsächlichen Unterdosierung werden weiterhin auch Inho-

mogenitäten bei der Probenverteilung im Nachweiselement, die nicht auf zu wenig Probenflüssigkeit zurückzuführen sind, berücksichtigt, Derartige Inhomogenitäten im Nachweiselement sind beispielsweise herstellungsbedingt. [0034] Im Rahmen der Erfindung sind unter dem Begriff Probe, insbesondere Körperflüssigkeiten wie Blut, Speichel.

Urin, oder von Körperflüssigkeiten abgeleitete Flüssigkeiten wie Serum, Plasma, verdünnte Blut-, Speichel- oder Urinproben zu verstehen.

[0035] Die Bestimmung eines Analyten aus einer Probe erfolgt beispielsweise mittels eines Testelementes, wie es im Stand der Technik hinreichend z. B. zur Glukosebestimmung aus Blut, US 6,036,919, oder zur Enzymbestimmung aus Plasma DE 3130749 bekannt ist. Der Analyt reagiert hierbei bevorzugt mit einem im Testelement vorhandenem Reagenz und bildet in Abhängigkeit von der Analytkonzentration einen Farbstoff. Die Analytkonzentration wird aufgrund der vermessenen Absorption des Farbstoffes ermittelt. Die Vermessung der Absorption erfolgt beispielsweise reflektionsphotometrisch, wobei jedoch auch Messung von Transmission oder Fluoreszenz möglich sind. Allgemein ist das erfindungsgemäße System/Verfahren nicht auf Remissionsmessung beschränkt, sondem soll andere Varianten mitumfasson

20

30

35

45

50

55

[0036] In einer vorteilhaften Ausführungsform wird der für die Messung des Analyten zur Verfügung stehende Remissionshub möglichst groß gewählt. Dies bedeutet, dass der Abstand der Remissionswerte für minimale und maximale Analytkonzentrationen maximiert wird, da der Remissionshub großen Einfluss auf die Präzision von reflektionsphotometrischen Messungen hat. Der Remissionshub ist dabei zu der von der Probenflüssigkeit bedeckten Fläche des Nachweiselements proportional. Wird als Kontrollsubstanz ein Farbbildner verwendet, hat es sich unter anderem als vorteilhaft herausgestellt, die Farbe des in Abhängigkeit von dem Bedeckungsgrad gebildeten Chromophors so zu wählen, dass bei einer gewählten Wellenlänge (Kontroll-Wellenlängenbereich) bei vollständiger Benetzung des untersuchten Auswertungsbereiches möglichst geringe, vorzugsweise keine Remission zu beobachten ist, sodass eine große Differenz der Remissionswerte und somit eine präzise Bestimmung der tatsächlich befeuchteten Fläche des Nachweiselements erzielt wird. Besonders bevorzugt sollte dann bei Abwesenheit der Probe eine möglichst hohe Remission erhalten werden. [0037] In der Praxis empfiehlt es sich, einen unteren Schwellenwert für die mit Probenflüssigkeit bedeckte Fläche des Nachweiselements festzulegen. Bei einer vorteilhaften Ausführungsform wird der Wert der ermittelten Probenmenge mit einem solchen, zuvor gespeicherten Schwellenwert verglichen. Bis zu diesem Schwellenwert entspricht die Präzision einer Messung den Qualitätsansprüchen eines Messsystems, sodass für Werte unterhalb dieses Schwellenwerts die Ausgabe eines Messwerts unterdrückt werden sollte.

[0038] Der Zusammenhang zwischen gefundener Remission und tatsächlich befeuchteter Fläche kann in an sich bekannter Weise im Messgerät gespeichert sein oder dem Messgerät zusammen mit anderen chargenspezifischen Daten für die verwendeten Testelemente übergeben werden, beispielsweise mittels Barcode, ROM-Key oder über eine Eingabetastatur.

[0039] Als Kontrollsubstanz kann im Sinne der Erfindung z. B. Fluorescein verwendet werden.

[0040] Bei Kontakt mit der Probenmatrix wird das Fluorescein durch das in der Probenmatrix enthaltene Wasser

hydrolysiert. Wird anschließend Fluorescein zur Fluoreszenz angeregt, zeigt sich eine erhöhte Intensität der Fluoreszenz in Abhängigkeit der Benetzung des Testfeldes.

[0041] Weiterhin kann als Kontrollsubstanz im Sinne der Effindung ein Farbbildner verwendet werden, der die Anwesenheit der Probe im Testelsennet durch eine leicht beobachtbare Farbänderung anzeigt. Substanzen, die aufgrund der Anwesenheit von Proben ihre Farbe ändern, sind in großer Zahl bekannt. Dabei ist es für die vorliegende Erfindung nur von untergeordneter Bedeutung, auf weiche Weise die Probe, mit der zur Farbänderung befähigten Substanz wechselwirkt. Wichtig ist dabei, dass das Ausmaß der Farbänderung mit der Probennenge bzw. dem Bedeckungspraches Auswertungsbereiches korreliert ist. Hierbei kann vorfelihafterweise von der Probennenge, die mit der Kontrollsubstanz in Kontakt kommt, auf die Probennenenge eschlossen werden, die mit dem Reaonze wechselwirkt.

[0042] Vorteilhafterweise wechselwirkt die Kontrollsubstanz im Kontroll-Wellenlängenbereich nicht mit der Strahlung, wenn keine Probe auf das Testfield aufgegeben wurde. Nach Probenaufgabe wechselwirkt die Kontrollsubstanz weiterhin vorteilhäfterweise nicht im Detektions-Wellenlängenbereich. Wird als Kontrollsubstanz ein Chromophor verwendet liegt der Kontroll-Wellenlängenbereich vorzugsweise zwischen 500 und 600 nm, bevorzugslerweise bei 572 nm.

[0043] Als Probenmatrix sind im Sinne der Erfindung alle Probenbestandteile zu verstehen, die nicht als Analy bezeichnet werden und in hinreichender Menge in der Probe vorhanden sind. Beispleswiese kann der Begriff Probenmatrix für biologischen Flüssigkeiten Wasser umfassen, sodass das in der Probenmatrix enthaltene Wasser im Tostfeld mit dem Farbblührer einen Farbsteff bliddt.

[0044] Als Farbänderung soll hier verstanden werden, dass die chemische Vorbindung ihre Farbe in Gegenwart der Probenflüssigkeit ändert (Farbwechsel), von einem farblosen in einen farbigen Zustand übergeht (Entstehung von Farbe) oder umgekehrt von einem farbigen in einen farblosen Zustand wechselt (Verschwinden von Farbe).

[0045] Vorzugsweise geht die chemische Verbindung in Gegenwart der Probenflüssigkeit von einem farblosen in einen farbigen Zustand über. Im Idealfall ist hier die gemessene Remission bei der Wellenlänge des so entstandenen Chromophors umgekehrt proportional zur tatsächlich von Probenflüssigkeit benetzten Fläche des Nachweiselements des Teststreifens.

[0046] Hierbei wird beispielsweise ein Testelement verwendet, das aus 2 Schichten gebildet wird. Durrch den geschichteten Aufbau wird gewährleiste, dass die detektiente Probenmenge bzuk, der Bedeckungsgrad des Testfeldes Rückschlüsse auf die Probenmenge zulässt, die mit dem anahytspezifischen Reagenz in Kontakt kommt. Beispielsweise sind mehrschlichtige Testelemente in den Dokumenten US (6.36, 819 und US 5,846,837 beschrieben. Ein anahysezifisches Reagenz ist z. B. 2,18-Phosphormolybdänsäure (P₂ Mo₁₈ Q_s) und dient zur Bestimmung der Glucosekonzen-

30

40

45

50

55

[0047] Die in der Probe vorhandene Glucose reagiert mit dem Reagenz unter Bildung eines Farbstoffes. Mittels des Analysesystems wird zunächst die Absorption des analystabhängigen Farbstoffes in einem ersten Wellenlängenbereich im angeführten Beispiel der 2, 18 Phosphormolybdänsäure bei 660 nm gemessen, sodass die Glucosekonzentration bestimmt werden kann. Anschließend oder vor der Erfassung des analystabhängigen Farbstoffe softigt inen Messung im Kontrollweilenlängenbereich, sodass z. B. eine Absorption eines analytunabhängigen Farbstoffs detelektiert wird. In einer bevorzugen Ausführungsform das Testelement zur Bestimmung der Probenunge beinhaltet ein Testfeld Chlor-phenotrot als analytunabhängiger Farbbildner. Nach Auftragen der Probe, z. B. Blut auf das Testfeld chiffent sich nich das im Volliblur enthaltene Wasser der Ring der Sulfonsäuregruppe des Chlorphenotrots und ein Farbstoff mit einem Absorptionsmaximum bei 572 nm wird gebilder.

Nach der Detektion der Absorption des Chlorphenofrots bei 572 nm wird der gemessene Absorptionswert mit einem Absorptionswert von Chlorphenofrot bei einer vorgegebenen, bekannten Probenmenge verglichen. Durch den Vergleich der Absorptionswerte des Chlorphenofrots miteinander kann auf die Probenmenge der Blutprobe geschlossen werden. Die berechnete Probenmenge wird anschließend bei der Glucosebestimmung miteinbezogen, sodass de ermittelte Glucosekonzentation unter Berücksichtligung der aufgetragenen Probenmenge exakt ermittett wird. Ein hierfür vorteilhaftes Analysesystem beinhaltet folglich eine Beleuchtungseinheit, die in mindestens zwei unterschiedlichen Wellenlagenebereichen Strahlung ermittieren kann.

[0048] Die Messung aur Bestimmung der Probennenge erfolgt somit vorteilhafterweise in einen Welleraliagenbereich, der von dem der Analytbestimmung verschieden ist. Dies erfaubt u.a. sowohl für die Probenmenge, als auch für die Analytbestimmung einen maximalen Remissionshub, sodass die Genauigkeit des Verfahrens optimiert wird.

[0049] Weiterhin ist ein Verfahren zur Ermittlung einer Probenmenge in einem Auswertungsbereich eines Testelementes Gegenstand der Erfindung.

[0050] Das Verfahren beinhaltet Bestrahlung einer Probe auf ein Testfeld eines Testelementes, Hierbei wird in einem Kontroll-Wellenlängenbereich das Testfeld in der Weise bestrahlt, dass mindestens ein Auswertungsbereich des Testfeldes von der Strahlung erfasst wird. Das Testfeld des Testelementes enthält eine Kontrollsubstanz, die mit einer Probenmatrix der Probe in der Weise wechselwirkt, dass die Kontrollsubstanz mit der eloktromagnetischen Strahlung im Kontroll-Wellenlängenbereich in Abhängidekt von dem Kontroll-Wendenmatrix wechselwirkt. Es erfolgt eine Detektion von Strahlung, die mit der Kontrollsubstanz wechselgewirkt hat, sodass hierdurch ein Detektionswert generiert wird. Durch Vergleich der detektierten Strahlung mit einem vorbekannten Detektionswert der Kontrollsubstanz bei bekannter Probenmenge im Auswerfungsbereich ermittet.

[0051] Vorteilhafte Ausführungsformen des Verfahrens ergeben sich wie beschrieben. Bevorzugte Ausführungsformen des Systems und des Testelementes sind zur Durchführung des Verfahrens geeignet.

[0052] Die Erfindung wird durch die Figuren und die nachfolgenden Beispiele näher erläutert:

[0053] Der Einfachheit und Klarheit halber wird im Folgenden, sofern als Kontrollsubstanz ein Farbbildner verwendet wird, immer der bevorzugle Fall beschrieben, dass die chemische Verbindung, die als Indikator und Maß für die Anwesenheit von Probenflüssigkeit im Auswertungsbereich dient, von einem farblosen Zustand, ohne Probenkontakt, zu einem farbigen Zustand, mit Probenkontakt, übergeht. Selbstverständlich ist die Erfindung nicht auf diesen Fall beschränkt. Durch Analogieübergeungen kann die Erfindung problemlos auf die Fälle "Farbwechsel" und "Verschwinden von Farbe" übertragen werden. Diese Fälle sollen ausdrücklich mitumfast sein.

Figur 1: Analysesystem mit Testelement

30

Figur 2: Analysesystem mit lichtleitendem Testelement

Figur 3: Absorptionsbanden des Chlorphenotrots im Bereich von 550 bis 950 nm

Figur 4: Fluoreszenzmessungen mit Fluorescein bei 420 nm

[0054] Das in Figur 1 dargestellte Analysesystem (1) beinhaltet ein Testelement (2) und ein Auswertegerät (3). Das Testelement (2) ist als Teststreifen (4) mit einer langgestreckten, aus Kunststoff hergestellten Tragfolie (5) und einem an der oberen Flachsekte (6) der Tragfolie (5) befestigten Testfold (7) aussebbildet.

[0055] Das Testelement (2) wird durch eine Öffnung (10) ins Gehäuse (11) des Auswertegerätes (3) in eine Testelementhalterung (nicht dargestellt) eingeschoben und in einer Messposition positioniert. Das Auswertegerät (3) estellatie eine Mess- und Auswerteelektronik (13), die mittels einer Leiterplatine (14) und integrierter Schaftkreise (15) realisiert ist. An die Mess- und Auswerteelektronik (13) angeschlossen ist ein vorzugsweise als Louchtdiode (LED) realisierter Lichtsender und ein vorzugsweise als Photodiode realisierter Detektor, die Bestandteile einer optischen Messeninrichtung sind (nicht abgebildet).

lichtleitenden Testelementen, die z. B. im Stand der Technik (WO 01/48461) beschrieben sind. Hierbei zeigt sich die Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens und Systems als besonderst vorteilhatt, au blüchte Verfahren im Stand der Technik zur Erkennung von Unterdosierung bei derartigen Systemen oftmals nicht angewendet werden können. [0557] Zur Durchführung einer Analyse wird ein Tropfen Probenflüssigkeit (21) auf die von der Tragfolie (5) abgewandte Seite (Oberseite) des Testfeldes (7) aufgebracht. Das Aufbringen der Probe wird dadurch erleichtert, dass sich nur ein erster Teillabschnitt (22) des in der Messposition positionierten Testelmentes (2) innerhalb des Gehäuses (11) befindet, während ein zweiter Teilabschnitt (23) mit dem Testfeld (7) aus dem Gehäuse (11) herausragt und dadurch leicht zugänglich ist. Die Flüssigkeit dringt unter Auflösung der in dem Testfeld (7) enthaltenen Reagenzien ein.

[0058] Die Reaktion des in der Probe enthaltenen Analyten mit dem Reagenzsystem führt zu einer optisch messbaren Änderung, insbesondere einer Farbänderung. Zur photometrischen Auswertung wird die bei Beleuchtung eines Auswertungsbereiches (24) des Testfeldes (7) mit Primärlicht einer ersten Wellenlänge diffus reflektierte Sekundärlicht-Intensität gemessen. Dies geschieht bei dem gezeigten lichtleitenden Testelement durch eine spezielle Gestaltung des Teststreifens (2) und der damit zusammenwirkenden Treile der optischen Messeinfrichtung (18).

[0059] Die Tragfolie (5) schließt mindestens eine optische Lichtleitschicht (26) ein. Nähere Informationen über Lichteitelemente, deren Lichttransport auf Totalreflösion basiert, können der einschlägigen Literatur entnommen werden[0060] Im gezeigten Beispiel wird der Teststreifen (2) zur Bestimmung der Glucosekonzentration verwendet und beinhaltet hierfür im Testleid das Reagenz 2,18-Phosphormolybdänsäure. Das Reagenz reagiert mit der Glucose konzentration blidet einen fatzigen Komplex, der bei ca. 860 mn absorbiert. Reagenzien, die zum Nachweis einer Glucosekonzentration auf Testfrägern verwendet werden, sind im Stand der Technik hinreichend bekannt und werden u. a. in dem Dokument US 6,036,919 beschrieben. Prinzipiell ist natürlich auch jede andere Form eines Reagenzsystems denkbar, bei dem sich vorteilhaftenveise der Detektionswellenlängenbereich von Kontroliwellenlängenbereichen unterscheidet. Weiterhin besteht auch die Möglichkeit, den im Detektionswellenlängenbereich zu bestimmenden Analyten direkt zu erfassen, ohne dass dieser zuvor mit einem Reagenz werchselwirkt.

[0061] Das Testelement (2) beinhaltet weiterhin einen Farbbildner, welcher ebenfalls im Testfeld (7) vorliegt. Durch das in der Probe vorhandene Wasser reagiert der Farbstoffbildner nach Probenaufgabe (21) zu dem Farbstoff Chlorphenoirot.

$$C_{19} H_{12} Cl_2 O_5 S \stackrel{H_2O}{=} C_{15} H_{11} Cl_2 O_5 S$$

20

[0062] Wird der Teststreffen (2) nun mittels des Analysegerätes (1) ausgewertet, wird zunächst Strahlung im Detektionswellneillagenbereich von 660 mm emittent, sodass die vom Testellet (7) reflektierte Strahlung im Abhängigket und der in der Probe vorhandenen Glucosekonzentration detektiert wird. Die detektierte Signalintenstätt entspricht zunächst der absoluten Glucosemenge, die in der vermessenen Probe vorliegt, anschließend wird das Testelled in einem Kontrollweilenlangenbereicht von sc. 752 mm bestraht. In diesem Weltenlängenbereich absorbiert Chlorphendrot in Anwesenheit von Wasser, sodass nahezu keine Remission mehr detektiert wird, sobald das Testfeld (7) vollständig mit der Probe (21) bedeckt ist.

30 [0683] Da es sich im dargestellten Beispiel bei der Probe (21) um einen Blutstropfen handelt, kann davon ausgegangen werden, dass hinreichend Wasser in der Probe vorhanden ist und eine vollständige Umsetzung des Farbbildners erfolgt, sobad dieser mit der Probe in Kontakt kommt. Prinzipiel sind vielfältige Inhaltsstoffe der Probemartix denthear, die mit einem Farbbildner in Wochselwrikung treten und einen Farbstoff bilden. Hierbei ist lediglich darauf zu achten, dass der wechselwrikende Stoff der Probemartix in hinreichenden Menge vorhanden ist, sodass sich ein ein Abhändigkeit von 35 der Probemmenge vorbestimmte Absorption des Farbstoffes ergibt, sobald das Tesfeld mit der Probe in Kontakt kommt. [0064] Im Gegensatz zum Stand der Technik, bei dem z. B. Wasser direkt detektient wird, ist erfindungsgemäß auch die Verwendung der Kontrollisubstanz, der Kontrollisublenlängenbereich frei wählbar und verfügt über eine diskrete Absorptionsbande. Lieferdurch können störende Absorptionsbanden, z. B. von reinem Wasser, durch die es zu Überlagerungen käme, mittels geeinneter Wall des Wellenflängenbereichs vermieden werden.

[0055] Das detekterte Signal des Farbstoffes im Kontrollweilenlängenbereich wird registriert und mit einem Absorptionswert (Eichwert) des Farbstoffs beispielsweise bei vollständiger Bedeckung des Tostfeldes durch die Probe verglichen. Durch den Vergleich des gemessenen Absorptionswertes mit dem Eichwert ist es möglich, das Volumen der Probe zu errechnen oder dieses direkt zu ermitteln. Anschließend wird die zuvor ermittelte Glucosenenge auf die Probenmenge bezogen, sodsas sich eine exakte Bestimmung der Glucosekonzanträtion ergibt. Diese wird dem Benztre über das Display (20) mitgeteilt. Erfolgt eine Unterdosierung der Proben in dem Maße, dass die Qualität der Messung nicht mehr gewährleistet werden kann, unterschreitet die aufgegebene Probenmenge einen gespeicherten Schweilenwert. Wird das Unterschreiten des Schweilenwertes von dem System festgestellt, wird eine Ausgabe eines Messergebnisses verweigert und der Benutzer wird mittels des Displays über die ungültige Messung informiert und aufgefordent, die Messung zu wiederholen.

[0066] Figur 3 zeigt unterschiedliche Absorptionsbanden (30 und 34) von Chlorphenolrot, die bei der Vermessung verschieden großer Probenvolumina auf dem Testfeld detektiert werden. In der Darstellung, Figur 3, wird hierbei der Weillenlängenbereich in nm gegen die Remission ausgehend von 100 % Remission, wenn keine Absorption durch das Testelement stattfindet und keine Probe auf dem Testelement aufgegeben ist. aufgetragen.

[0687] Das Absorptionsmaximum (31) von Chlorphenotrol liegt, wie bereits beschrieben, bei 572 mm. Wird hinricht der Probe auf das Testlement aufgegeben, so dass es zur vollständigen Bedeckung des Testledes kommt, absorbiert der Farbstoff das Licht, sodass ein Remissionsminimum des Lichtes im Bereich von 9 -13 % vom Detektor registriert wird. Wird eine Remission in diesem Bereich gemessen, so dass eine fast vollständige Absorption des Lichtes statfindet, sich hinricichtend Probe auf das Testlement aufgegeben worden. Überschreitet die Lichtinienstättigkoch einen vorgegebenen.

Remissionswert (z. B. 15 %), ist nicht genügend Probe auf dem Teststreifen aufgegeben worden, so dass der Teststreifen unterdosient in. habhängigkeit von dem Analysensystem kann siech ipboch der Bennisischnwert, ab dem das Teststeriennt als unterdosient gilt, verändern. Vorteilhafterweise wird z. B. eine Unterdosierung des Teststements bereits bei 3 % Remission registriert. Anhand der gemessenen Remission muss dann zunächst auf die aufgegebene Probenmenge bzw. auf den Bedeckungsgrad des Testfeldes geschlossen werden, bevor eine Glücosekonzenstration berechnet werden kann. Durch den Detektionswert, der bei vollständigen Bedeckung des Testfeldes gerichten wird, kann auf den Bedekungsgrad des Testfeldes bedien vermessenen Remissionswert geschlossen werden.

[0068] Hierbei zeigt sich ein linearer Zusammenhang zwischen der gemessenen Remission und dem Bedeckungsgrad des Testfeldes bzw. der aufgegebenen Probenmenge.

[0069] In einer zweiten Messung im Bereich (32) von 650 und 900 m wird nun die Absorption der analyspezifischen Reagenz gemessen. In Abhängigkeit von der absoluten Menge der in der Probe enthaltenen Glucose wird das Licht in unterschiedlich starkem Maße absorbiert. Fig. 3 verdeutlicht anschaullich das Ansteigen der Remission bei Abnahme der absoluten Glucosemenge. Die Abnahme der absoluten Glucosemenge wird im gezeigten Beispiel durch -Verringerungen der Probenmenge und folglich durch eine unzureichende Bedeckung des Testfeldes erzielt bei identischer Glucosekonzentation in den jeweiligen Proben.

(10070) Wird belispielsweise zur Bestimmung der Glucosekonzentration bei 750 nm die Remission gemessen, wird bei hinreichender Probennenge von einem Remissionswert von 75 % auf die Glucosekonzentration geschlossen. Die Vermessung derselben Probe bei einem unterdosierten Testfeld würde jedoch eine Remission zwischen 85 % und % Remission ergeben und somit fälschlicherweise auf eine zu geringe Glucosekonzentration schließen lassen. Die Glucosekonzentration muss folglich unter Berücksichtigung der gemessenen absoluten Glucosemenge und des ermittelten Bedeckungsgrades des Testfeldes bestimmt werden.

[0071] Überschreitet die Lichtintensität im Kontrollwellenlängenbereich jedoch einen Schwellenwert (35), würde sich trotz einer Korrektur des Glucosemesswerfes um den ermittelten Bedeckungsgrad die Bestimmung der Glucosekonzentration als urzuverlässig und nicht hinrieichend genau erweisen. Eine derartige Unterdosierung ist z. B. gegehe, wenn weniger als 1/3 des Testfeldes bedeckt ist. Dem Benutzer wird bei Überschreiten des entsprechenden Remissionswerfes keine Glucosekonzentration mehr angezeigt und stattdessen wird der Benutzer zur wiederholten Probenaufabbe aufledfordert.

[0072] Fig. 4 veranschaulicht analog ein erfindungsgemäßes Verfahren zur Erkennung von Unterdosierung, das aufgrund einer Detektion von Fluoreszenz durchgeführt wird. Bevorzugte Ausführungsformen ergeben sich wie bereits beschrieben, so dass auch hier Schwellenwerte bestimmt werden können, bei deren Über/- Unterschreiten eine Korrektur des Meßwertes verweigert wird. Beispielsweise werden derartige Verfahren, die auf Fluoreszenzunzensungen basieren bei der Bestimmung von Glucose in Blut verwendet.

[0073] Im gezeigten Beispiel ist das Testfield eines Testelementes mit dem Fluorosphor, Fluorescein, als Kontrollsubstanz präpariert. Als analytspezifisches Reagenz zum Nachweis von Glucose enthält das Testfield die Substanz NAD*. Durch Aufgabe einer Blutsprobe auf das Testfield reagiert das Fluorophor mit dem in der Probe enthaltenen Wasser, so dass das Fluorescein als Kontrollsubstanz hydrolisiert wird.

[0074] Figur 4 zeigt den zeitlichen Verlauf der Fluoreszenzintenstät nach dem Auftragen einer Blutsprobe auf das restfeld und nach Bestrahlung des Testfeldes mit einer Anregungswellenlänge. Nach Kontakt mit der Probenmatrix verändent sich die Intensität der Fluoreszenz des Fluoreszein aufgrund der Hydrokyse. Wird das Testfeld bei 485 mit bestrahlt, findet ausschließfeln eine Anregung des hydrolisienten Fluorescein statt, sodass vom Testfeld nach ca. 1 Sekunde Fluoreszenzstrahlung im Bereich von > 570 mm emittient wird. Vorteilhafterweise wird die Intensität der Fluoreszenz racht oz. 4 Sekunden nach Bestrahlung des Testfeldes gemessen. Es zeigt sich, dass die Intensität der Fluoreszenzstrahlung von der aufgegebenen Probenmenge abhängig ist, da nur der Teil der Kontrollsubstanz angrengt wird, der mit der Probenmatrix in Kontakt kam. Ist zu wenig Probe auf das Testfeld aufgegeben worden, wird das Fluoreszenzischen und in haben der Verlauf zwischen der Benetzung des Testfeldes mit Probe und der Fluoreszenzintensität gegebenen Probenmengen unt geringfügig, wie am Kurenverstauf 1 und 2 der Fig. 4 dargestellt ist, ergeben sich entsprechend geringfügge Unterschiede in der Fluoreszenzintensität. Wird die aufgegebene Probenmenge weiterhin reduzzier (s. Kurvenverlauf 3 und 4) bedindt detsese eine entsprechenden Verlingung der Fluoreszenzintensität.

[0075] Ist der zeitliche Verlauf der Emission der Fluoreszenz nach Bestrahlung der Probe auf dem Testfold bekannt, können die Messbedingungen entsprechend vorbestimmt werden, sodass von der Intensität der Fluoreszenz auf eine aufgegebenen Probenmenge geschlossen werden kann. Beispielsweise kann dieses verwirklicht werden, indem der Zeitpunkt der Messung stets 4 Sekunden nach Anregung der Kontrollsubstanz erfolgt. Von der gemessenen Fluoreszenzintensität bei bekannter Probenmenge kann dann auf die Probenmenge bei gemessener Fluoreszenzintensität qeschlossen werden.

Patentansprüche

15

20

30

35

40

- 1. Verfahren zur Ermittlung einer Konzentration eines Analyten beinhaltend
 - Bestrahlung einer Probe in einem Kontroll-Wellenlängenbereich, die auf ein Testfeld eines Testelementes aufgegeben wurde, sodass mindestens ein Auswertungsbereich des Testfeldes von der Strahlung erfasst wird,
 - wobei das Testfeld eine Kontrollsubstanz enthält, die mit einer Probermatrix der Probe in der Weise wechselwirkt, dass die Kontrollsubstanz mit der elektromagnefischen Strahlung im Kontroll-Wellenlängenbereich in Abhängigkeit von dem Kontakt mit der Probermatrix wechselwirk.
- Detektion von Strahlung, die mit der Kontrollsubstanz wechselgewirkt hat, sodass ein Detektionswert generiert
 wird
 - Emittiung der Probenmenge im Auswertungsbereich durch Vergleich der detektierten Strahlung mit einem vorbekannten Detektionswert der Kontrollsubstanz bei bekannter Probenmenge im Auswertungsbereich, wobei von der Probenmenge, die mit der Kontrollsubstanz in Kontakt kommt, auf die quantitätive Probenmenge geschlossen wird und eine Konzentration des Analyten unter Berücksichtigung der detektierten Probenmenge ermittelt wird.
 - 2. Verfahren gemäß Anspruch 1,

bei dem die Ermittlung der Probenmenge durch einen Vergleich der detektierten Strahlung mit einem Schwellenwert erfolgt, um eine Kontrolle durchzuführen, ob die im Auswertungsbereich vorliegenden Probenmenge einen Schwellenwert unter- oder überschreitet.

- 3. Verfahren gemäß Anspruch 1,
- bei dem die Kontrollsubstanz im Kontroll-Wellenlängenbereich im Wesentlichen nicht mit der Strahlung wechselwirkt, wenn keine Probe den Auswertungsbereich bedeckt.
 - 4. Verfahren gemäß Anspruch 1,
 - das zur Analyse eines Analyten in der Probe dient und ein analytspozifisches Reagenz im Testfeld mit dem Analyten in der Weise wechselwirkt, sodass in einem Detektions-Wellenlängenbereich ein Detektionswert in Abhängigkeit der Analytkonzentration detektiert wird.
 - Verfahren gemäß Anspruch 4.

bei dem die Kontrollsubstanz im Detektions-Wellenlängenbereich im Wesentlichen mit der Strahlung nicht wechselwirkt.

- 6. Testelement zur Detektion einer Probenmenge beinhaltend
 - ein Testfeld mit einem analytspezifisches Reagenz, das mit einem Analyten einer Probe wechselwirkt, sodass bei Bestrahlung des Testfeldes in einem Detektions- Wellenlängenbereich das analytspezifisches Reagenz in Abhängigkeit von der Analytkonzentration mit der Strahlung wechselwirkt, sowie
 - mit einer Kontrollsubstanz im Testfeld, die mit einer Probenmatrix der Probe wechselwirkt, sodass bei Bestrahlung des Testfeldes in einem Kontroll-Wellenl\u00e4ngenbereich die Kontrollsubstanz in Abh\u00e4ngigkeit von der auf dem Testfeld aufgegebenen Probenmenge mit der Strahlung quantitativ reproduzierbar wechselwirkt, wobei von der Probenmenge, die mit der Kontrollsubstanz in Kontakt kommt auf die Probenmenge geschlossen werden kann, die mit dem Reaoenz wechselwirkt.
- Testelement gemäß Anspruch 6.

bei dem die Kontrollsubstanz im Testelement eine luminiszierende Substanz ist.

8. Testelement gemäß Anspruch 6.

bei dem die Kontrollsubstanz ein Farbbildner ist.

- 9. Testelement gemäß Anspruch 8,
- bei dem durch Kontakt mit der Probenmatrix ein Farbstoff gebildet wird, der im Kontroll-Weilenlängenbereich im Wesentlichen vollständig absorbiert, sobald die Probe im Wesentlichen vollständig den Auswertungsbereich bederkt.
 - Testelement gemäß Anspruch 6,

bei dem die Kontrollsubstanz mit dem in der Probenmatrix enthaltendem Wasser reagiert.

 Analysesystem zur Ermittlung der Probenmenge in einem Auswertungsbereich eines Testelementes gemäß eine der Ansprüch 6 - 10 beinhaltend

eine Bekuchtungseinheit, die in einem Kontroll-Wellentängenbereich Strahlung emittlert, in dem eine Konrtollsubstanz in Abhängigkeit von einem Kontakt mit einer Probenmatrix mit der Strahlung wechselwrikt, ein Detektor zur Detektion von Strahlung, die mit der Kontrollsubstanz wechselgewirkt hat, sodass ein Detektionswert generiert wird, eine Auswertungsebreich des Testeldeds auchr Vergiech der detektierten Strahlung mit einem vorbekannten Detektionswert der Kontrollsubstanz bei bekannter Probenmenge im Auswertungsebreich, wobei von der Probenmenge, die mit der Kontrollsubsubstanz in Kontakt kommt, auf die Probenmenge quantitativ geschlossen wird, die mit dem Reagenz wechselwirkt und eine konzentration des Analyten unter Berücksichtigung der detektierten Probenmenge ermittelt wird.

- Analysesystem gemäß Anspruch 11, mit einer Beleuchtungseinheit, die in mindestens zwei unterschiedlichen Wellenlängenbereichen Strahlung emittiert.
- Analysesystem gemäß Anspruch 11,
 bei dem ein Wellenlängenbereich im Bereich von 500 nm 1000 nm oder im Bereich von 360 nm bis 500 nm liegt.
- Analysesystem gemäß Anspruch 11, das zur Bestimmung einer Glucosekonzentration verwendet wird.
- 25 15. Verfahren gemäß Anspruch 1, das mit einem Analysesystem nach einer der Ansprüche 11-14 durchgeführt wird.

Claims

10

15

20

30

35

40

50

55

Method for determining a concentration of an analyte comprising

- irradiating a sample that has been applied to a test field of a test element in a control wavelength range in such a manner that at least one evaluation area of the test field is detected by the radiation,
- wherein the test field contains a control substance which interacts with a sample matrix of the sample in such a manner that the control substance interacts with the electromagnetic radiation in the control wavelength range as a function of the contact with the sample matrix.
- detecting radiation that has interacted with the control substance to generate a detection value.
- determining the amount of sample in the evaluation area by comparing the detected radiation with a known detection value of the control substance for a known amount of sample in the evaluation area, wherein the quantitative amount of sample is deduced from the amount of sample which comes into contact with the control substance and a concentration of the analyte is determined taking into account the detected amount of sample.
- Method as claimed in claim 1,

in which the amount of sample is determined by comparing the detected radiation with a threshold value in order to check whether the amount of sample present in the evaluation area is above or below a threshold value.

3. Method as claimed in claim 1,

in which the control substance does not substantially interact with the radiation in the control wavelength range when the evaluation area is not covered by the sample.

4. Method as claimed in claim 1,

which is used to analyse an analyte in the sample and an analyte-specific reagent in the test field interacts with the analyte in such a manner that a detection value in a detection wavelength range is detected as a function of the analyte concentration.

5. Method as claimed in claim 4,

in which the control substance does not substantially interact with the radiation in the detection wavelength range.

- 6. Test element for detecting an amount of sample comprising
 - a test field with an analyte-specific reagent which interacts with an analyte in a sample such that the analyte-specific reagent interacts with the radiation as a function of the analyte concentration when the test field is irradiated in a detection wavelength range and
 - comprising a control substance in the last field which interacts with a sample matrix of the sample such that
 the control substance quantitatively and reproducibly interacts with the radiation as a function of the amount of
 sample applied to the test field when the test field is irradiated in a control wavelength range, wherein the amount
 of sample that interacts with the reagent can be deduced from the amount of sample that comes into contact
 with the control substance.
- 7. Test element as claimed in claim 6.

in which the control substance in the test element is a luminescent substance.

5 8. Test element as claimed in claim 6.

20

30

35

45

55

in which the control substance is a colour former.

9. Test element as claimed in claim 8.

in which contact with the sample matrix results in the formation of a dye which essentially completely absorbs in the control wavelength range as soon as the evaluation area is essentially completely covered by sample.

10. Test element as claimed in claim 6.

in which the control substance reacts with the water present in the sample matrix.

is determined taking into account the detected amount of sample.

- 25 11. Analytical system for determining the amount of sample in an evaluation area of a test element as claimed in one of the claims 6 10 comprising
 - an illumination unit that emits radiation in a control wavelength range in which a control substance interacts with the radiation as a function of a contact with a sample matrix,
 - a detector for detecting radiation that has interacted with the control substance to generate a detection value,
 - an evaluation unit for determining an amount of sample in the evaluation area of the test field by comparing
 the detected radiation with a known detection value of the control substance for a known amount of sample in
 the evaluation area, wherein the quantitative amount of sample that interacts with the reagent is deduced from
 the amount of sample which comes into contact with the control substance and a concentration of the analyte
 - 12. Analytical system as claimed in claim 11.

comprising an illumination unit that emits radiation in at least two different wavelength ranges.

40 13. Analytical system as claimed in claim 11.

in which the wavelength range is in the range of 500 nm - 1000 nm or in the range of 360 nm to 500 nm.

Analytical system as claimed in claim 11,

which is used to determine a glucose concentration.

Method as claimed in claim 1,

which is carried out using an analytical system as claimed in one of the claims 11-14.

Revendications

- 1. Procédé pour la détermination d'une concentration d'un analyte, comprenant
 - l'irradiation d'un échantillon dans une plage de longueurs d'ondes témoin, qui a été appliqué sur un champ d'essai d'un élément d'essai, de façon à enregistrer au moins une plage d'évaluation du champ d'essai à partir du rayonnement;
 - dans lequel le champ d'essai contient une substance témoin qui entre en interaction avec une matrice de l'échantillon de telle sorte que la substance témoin entre en interaction avec le rayonnement électromagnétique

dans la plage de longueurs d'ondes témoin en fonction du contact avec la matrice de l'échantillon ;

- la détection du rayonnement qui est entrée en interaction avec la substance témoin, de façon à générer une valeur de détection ;

- la détermination de la quantité d'échantillon dans la plage d'évaluation par comparaison du rayonnement détecté à une valeur de détection de la substance témoin, connue au préalable, dans le cas d'une quantité d'échantillon connue dans la plage d'évaluation, une déduction quant à la quantité quantitaive de l'échantillon étant faite à partir de la quantité d'échantillon qui entre en contact avec la substance témoin et une concentration de l'analyté étant déterminée en prenant en compte la quantité d'échantillon détectée.

2. Procédé selon la revendication 1.

dans lequel la détermination de la quantité d'échantillon a lieu via une comparaison du rayonnement détecté à une valeur seuil afin de procéder à un contrôle quant au fait de savoir si la quantité d'échantillon présente dans la plage d'évaluation dépasse une valeur seuil vers le bas ou vers le haut.

15 3. Procédé selon la revendication 1.

dans lequel la substance témoin dans la plage de longueurs d'ondes témoin n'entre essentiellement pas en interaction avec le rayonnement lorsqu'aucun échantillon ne recouvre la plage d'évaluation.

Procédé selon la revendication 1,

20

25

30

35

50

qui sert à l'analyse d'un analyte dans l'échantillon, un réactif spécifique à l'analyte entrant en interaction, dans le champ d'essa, avec l'analyte, de telle sorbe que l'on détecte, dans une plage de longueurs d'ondes de détection, une valeur de détection en fonction de la concentration de l'analyte.

Procédé selon la revendication 4.

dans lequel la substance témoin dans la plage de longueurs d'ondes de détection n'entre essentiellement pas en interaction avec le rayonnement.

6. Élément d'essai pour la détection d'une quantité d'échantillon, comprenant

 un champ d'essai comprenant un réactif spécifique à un analyte, qui entre en interaction avec un analyte d'un échantillon, de telle sorte que, lors de l'irradiation du champ d'essai dans une plage de longueurs d'ondes de détection, le réactif spécifique à un analyte entre en interaction avec le rayonnement en fonction de la concentration de l'analyte, et

- comprenant une substance témoin dans le champ d'essai, qui entre en interaction avec une matrice de réchantillion, de telle sonte que, lors de l'irradiation du champ d'essai dans une plage de longueurs d'ondes témoin, la substance témoin entre en interaction d'une manière quantitativement reproductible avec le rayonnement en fonction de la quantité d'échantillon appliquée sur le champ d'essai, une déduction pouvant être faite quant à la quantité de l'échantillon qui entre en interaction avec le réactif à partir de la quantité d'échantillon qui entre en contact avec la substance témoin.

Élément d'essai selon la revendication 6.

dans lequel la substance témoin dans l'élément d'essai est une substance luminescente.

Élément d'essai selon la revendication 6.

dans lequel la substance témoin est une substance chromogène.

Élément d'essai selon la revendication 8.

dans lequel, par contract avec la matrice de l'échantillion, un colorant se forme, qui absorbe de manière essentiellement complète dans la plage de longueurs d'ondes témoin, dès que l'échantillon recouvre de manière essentiellement complète la plage d'évaluation.

Élément d'essai selon la revendication 6.

dans lequel la substance témoin réagit avec l'eau que contient la matrice de l'échantillon.

- 55 11. Système d'analyse pour la détermination de la quantité d'un échantillon dans une plage d'évaluation d'un élément d'essai, selon l'une quelconque des revendications 6 à 10, comprenant
 - une unité d'éclairage qui émet un rayonnement dans la plage de longueurs d'ondes témoin, dans lequel une

substance témoin entre en interaction avec le rayonnement en fonction d'un contact avec une matrice d'échantillon :

- un détecteur pour la détection du rayonnement qui est entré en interaction avec la substance témoin, pour générer une valeur de détection ;
- une unité d'évaluation pour la détermination d'une quantité d'échantillon dans la plage d'évaluation du champ d'essai par comparaison du rayonnement détecté au neuveur de détection connue au préalable, de la substance témoin, dans le cas d'une quantité d'échantillon connue dans la plage d'évaluation, une déduction quantitative étant faite en ce qui concerne la quantité de l'échantillon qui entre en interaction avec le réactif à partir de la quantité de l'échantillon qui entre en contact avec la substance témoin et une concentration de l'analyte étant déterminée en prenant en comble la quantité détamtillon détodés.
- 12. Système d'analyse selon la revendication 11,

10

15

25

30

35

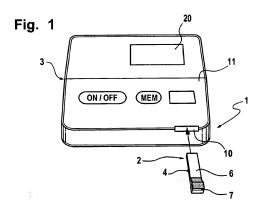
40

45

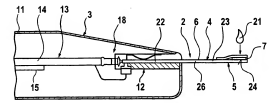
50

55

- comprenant une unité d'éclairage qui émet un rayonnement dans au moins deux plages de longueurs d'ondes différentes.
- 13. Système d'analyse sélon la revendication 11, dans lequel une plage de longueurs d'ondes se situe dans la plage de 500 nm à 1000 nm ou dans la plage de 360 nm à 500 nm.
- 20 14. Système d'analyse selon la revendication 11, qui est utilisé pour la détermination d'une concentration de glucose.
- 15. Procédé selon la revendication 1, qui est mis en oeuvre avec un système d'analyse selon l'une quelconque des revendications 11 à 14.







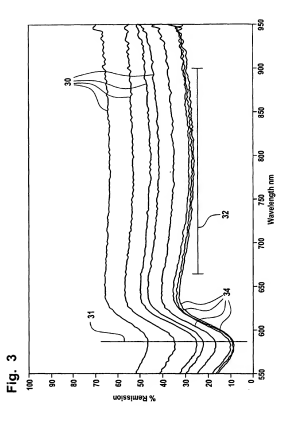


Fig. 4

